PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-275682

(43)Date of publication of application: 09.11.1990

(51)Int.Cl.

H01L 33/00 H01L 21/20 H01L 21/205 H01S 3/18

(21)Application number: 01-110501

(71)Applicant: TOSHIBA CORP

(22)Date of filing:

28.04.1989

(72)Inventor: OBA YASUO

IZUMITANI TOSHIHIDE

HATANO GOKOU

(30)Priority

Priority number : 64 6222

Priority date: 13.01.1989

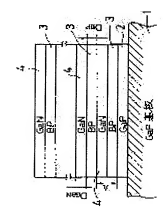
Priority country: JP

(54) COMPOUND SEMICONDUCTOR MATERIAL AND SEMICONDUCTOR ELEMENT USING SAME AND MANUFACTURE THEREOF

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide a large band gap, to perform a PN control and to obtain a stable crystal by laminating a $GaxAl1-XN(0\leq x\leq 1)$ layer on a BP layer having small ion properties and easy PN control to form a hetero junction.

CONSTITUTION: A semiconductor wafer having a superlattice structure of GaN /BP is provided, a GaP layer 2 is formed as a buffer layer on a GaP substrate 1, and BP layers 3 and GaN layers 4 are alternately laminated in a predetermined period thereon. A GaxAl1-XN layer 4 is grown on the layer 3 of sphalerite (ZB) structure to obtain a BI1-xN layer having the ZB structure, thereby attaining an excellent compound semiconductor material having large band gap, easy PN control and high crystal quality. The GaN, AIN, BP are mixed to form a mixed crystal to obtain a similar compound semiconductor material having large band gap of ZB structure. Thus, the material having a wide band gap, easy PN control and excellent crystallinity is obtained.



⑩日本国特許庁(JP)

⑩ 特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 平2-275682

Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)11月9日

H 01 L 33/00 21/20 21/205 H 01 S 3/18 A 7733-5F 7739-5F 7739-5F

審査請求 未請求 請求項の数 10 (全23頁)

❷発明の名称

化合物半導体材料とこれを用いた半導体素子およびその製造方法

②特 願 平1-110501

②出 願 平1(1989)4月28日

優先権主張

劉平 1 (1989) 1 月13日 國日本(JP) 圆特願 平1-6222

_ 15.

(1909) 1 月13日 19日本(J P) 19日 11 10222

⑩発明者 大場

康夫

神奈川県川崎市幸区小向東芝町1番地 株式会社東芝総合

研究所内

⑩発 明 者

泉谷

敏 英

神奈川県川崎市幸区小向東芝町1番地 株式会社東芝総合

研究所内

⑩発 明 者 波 多

吾 紅

神奈川県川崎市幸区小向東芝町1番地 株式会社東芝総合

研究所内

⑪出願人 株式会社東芝

神奈川県川崎市幸区堀川町72番地

四代 理 人 弁理士 鈴江 武彦

外3名

明 細 普

1. 発明の名称

化合物半導体材料とこれを用いた 半導体素子およびその製造方法

- 2. 特許請求の範囲
- (2) 閃 距 鉛 鉱 型 の 結 晶 構 造 を 持 つ G a 。 A Q :-. N (0 ≤ x ≤ 1) 層 を 用 い て 構成 さ れ た こ と を 特 数 と す る 化 合 物 半 導 体 素 子 。
- (3) BP陌とGa、Ali-、N (0≤×≤1) 脳のヘテロ接合を有し、Ga、Ali-、N (0≤×≤1) 層が閃亜鉛鉱型結晶構造を有する ことを特徴とする化合物半導体案子。
- (5) 関亜鉛鉱型の結晶構造を有する

G a 、 A l , B 1 - , - , N 。 P 1 - , - , (O \leq x , y , z \leq 1) 混晶層を用いて構成されたことを特徴とする化合物半導体素子。

- (6) x + y ~ z を満たすことを特徴とする請求項5記載の化合物半導体素子。
- (7) 平均組成式がGa。AQ, B₁₋₁₋₁, N. P₁₋₁₋₁ で 表 さ れ 、 組成 が x + y ~ z 、 お よ び z ≤ 0 、 B を 海 た し て か つ 、 閃 亜 鉛 鉱 型 の 結 晶 構 造 を 有 す る こ と を 特 後 と す る 化 合 物 半 導 体 素 子。
- (8) 前記超格子層または混晶瘤は、基板上に、 平均組成を変化させた Gra、Alica、N と B P の超格子 層もしくは G a 、 Ali 、 Bi---、 N 、 P , - 、が交 互に積層された多層構造または B P 層からなるパッファ層を介して形成されていることを特徴とす る請求項7記載の化合物半導体素子。
- (9) 前記超格子層または混晶層は、GaP. SiCまたはSi基板上に形成されていることを 特徴とする請求項4,5または7のいずれかに記

戦の化合物半導体素子。

(10) 複数の反応管を備えた有機金属気相成長 装置を用いて、基板を複数の反応管の間で移動させて、基板上にBP層とGa。Ali-- N (0≤x≤1) 層を順次成長させてヘテロ接合を 形成する工程を有することを特徴とする化合物半 導体案子の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

[発明の目的]

(産業上の利用分野)

本発明は、短波艮発光素子として有用な広バンドギャップの化合物半導体材料とこれを用いた 半導体素子およびその製造方法に関する。

(従来の技術)

高速度かつ高密度の情報処理システムの発展に伴い、短波長半導体レーザの実現が望まれている。従来半導体レーザの材料としては、A』GaAs系、InGaAsP系、A』InP系等のⅢ-V族半導体材料が使用されて来た。しかしこれらはいずれもバンドギャップの値が緑色

GaNは結晶構造がウルツ鉱型(Wurzelte 型、以下これをWZ型と略称する)であり、しかもイオン性が大きいため格子欠陥が生じ易く、低抵抗のp型半導体を得ることができない。

この様な問題を解決するため、従来の半導体レーザ用に開発された材料である B 、 N を含まない III - V 族系の化合物に B 、 N を混合してバンドギャップを大きくした材料を得る試みがなされている。しかし、従来用いられている材料と B 、 N を含む材料とでは格子定数が 20~40%と大きく 異なり、また格子型も異なるため、安定な結晶は G a P に N を混合した 場合、 N は G a P の 1 %以下しか混合できず、 ナ 分広いバンドギャップを得ることは不可能であった。

本発明者らの研究によれば、GaNやAINで 低低抗のp型結晶が得られないのは、イオン性が 大きいことによる欠陥が生じ易いことの他に、これらが関亜鉛鉱型(ZInc Blende 型、以下 ZB型と略称する)の結品構造ではなく、WZ構造を 発光の要求にはほど違い。緑色発光を実現するためには、既存の材料でなく、新しい考えに基づく 材料設計が望まれる。

Ⅲ - V族化合物半導体材料を大きなバンドギャ ップという類点から見ると、BN (4 または8 eV), AlN(8 eV), GaN(3.4 eV), In P (2.4 e V), A Q P (2.5 e V), GaP (2.8 および2.8 e V) 等の、軽めの皿族 元素の窒化物と燐化物が大きいバンドギャップを 有する。しかしながらこれらのうち、BNは、バ ンドギャップが大きいが4配位(sp3)結合を有 する高圧相(c-BN)は合成しにくく、しかも 3種の多形を有し、混合物もでき易いので使用で きない。不純物ドーピングも難しい。InNは、 バンドギャップが小さめであり、熱的安定性に乏 しく、また普通多結晶しか得られない。 A Q P, CaPは、いずれもパンドギャップがやや足りな い。残るA』N, GaNは、バンドギャップが大 きく、また安定性にも優れており、短波長発光 用として適していると言える。ただ、AVN,

持っていることが本質的な原因である。この事情 を以下に図面を参照して説明する。

第7図(a)は、立方晶の半導体のバンド構造 である。ここでは便宜上伝導帯の底を『点にして あるが、他の場所にあっても議論に本質的な差は ない。問題となる価電子帯の頂上付近は重いホー ルと軽いホールのパンドが縮退している。また、 価電子帯にはスピン軌道相互作用のため低エネル ギー側にシフトした軌道が存在する。この場合は ホールは重いパンドと軽いバンドの両方に存在す るので有効質量は両者の平均になる。しかし、六 方晶のWZ構造では強い一軸異方性のため結晶場 の影響が強く現われ、第7図(b)のように低い ホールと軽いホールのバンドの箱退が解け、重い ホールのバンドが高エネルギー側にシフトしてし まう。その結果、ホールはこの重いホールのバン ドに存在することになる。そのため、ホールの有 効質量が重くなるので、アクセプタ準位のエネル ギーも深くなり、ホールを放出しにくくなって、 低抵抗のp型ができないのである。

(発明が解決しようとする課題)

以上のように従来、緑色発光半導体レーザや高輝度青色LEDを実現するために必要である、バンドギャップが例えば2.7eV以上と十分大きく、pn制御が可能で、結晶の質もよい、という条件を満たす半導体材料は存在しなかった。AIN、GaNなどの窒化物は大きいバンドギャップを得る上で有効な材料であるが、低低抗のp型簡を得ることができなかった。

本発明は上記した点に鑑みなされたもので、大きいバンドギャップを有し、pn制御が可能でしかも安定した結晶が得られる化合物半導体材料を促供することを目的とする。

本発明はまた、その様な化合物半導体材料を用いて構成された半導体素子およびその製造方法を提供することを目的とする。

[発明の構成]

(課題を解決するための手段)

本発明者らの研究によれば、本来W 2 構造である結晶であっても、安定な 2 B 構造を有する結

ーダリング現象が観測され、Ga-N、B-Pの結合が生じることにより、全系のエネルギーが低下して安定な混晶として存在することが明らかになった。これらの事実から、安定な混晶を得るためには必ずしも格子定数や格子型が同じであることが重要であるといえる。そこで本発明は、第2に、Ga、Al、B1-1-N、P1-1系の混晶において、好ましくは組成を、x+y=zとし、Ga-N、Al-NとB-Pのオーダリングを構造的に生じさせた化合物半導体材料を提供する。

型に本発明は、上述のようにして Z B 型の結晶 構造を付与した G a . A ℓ :- . N 脳を用いて半導 体 架子を構成したことを特徴とする。

また本発明は、上述のような半導体素子を製造するに際して、複数の反応管を有する有機金属気相成長装置を用いて、延板を複数の反応管の間で移動させて基板上にBP届とGa、AQ;、N届を順次成長させてヘテロ接合を形成する工程を有することを特徴とする。

品上に成長させれば、ある程度の厚さまでは2B 構造を保つことが判明した。従って本発明は第1 に、Ga、AQ;、N(Os×s1)屬を、これ とほぼ同一の結合長を有し、かつ2B構造であっ てイオン性が小さくpn制御が容易であるBP唇 上に積層してヘチロ接合を構成することにより、 窒化物の直接過移型の広パンドギャップ特性と BPの低イオン性で欠陥の生じ難い性質を併せ持 つ2B構造の化合物半導体材料を提供する。

また本発明者らの研究によれば、従来熱力学的・に安定な混晶が作製できないと考えられていたBとGa.AQ,Inという皿族元素の組合わせ、若しくはNとP,Asの組合わせを含む皿ーV族化合物半導体材料系においても、BとNを同時に比較的多量に混合することにより、安定な混晶を得ることができる場合のあることが判明した。それは、GaxBュー、N,Pュー、系の混晶において、その組成がx=zをほぼ満足する場合である。透過型電子顕微鏡による観察を行うと、Ga-N,B-Pが選択的に結合して交互に整列しているオ

(作用)

本発明によれば、28構造であるBP個上にGa、Ali-、N層を成長することにより、2B構造を有するGa、Ali-、N層が得られ、バドギャップが大きく、pnの制御が容易で結晶の質もよい優れた化合物半導体材料が得られる。またGaN、AlNとBPを混合して混晶を作製することにより、同様に2B構造のバンドギャップの大きい優れた化合物半導体材料が得られる。そしてこれらの材料を用いて緑色よりも短波長の発光索子を実現することができる。

また本発明の方法によれば、複数の反応管を有する有機金属気相成長装置を用いて、基板をこれら反応管の間で移動させることにより、それぞれの原料ガスを極めて短時間で鋭い濃度変化をもって交互に基板上に供給することができる。これにより、所望の積層周期でBP層とGa.AQ:--N層が交互に積層された多層構造の光子ウェハを得ることができる。

(実施例)

以下、本発明の実施例を説明する。

第1図は、一実施例によるGaN/BPの超

格子構造を有する半導体ウェハである。この実 施例では、GaP基板1上にバッファ層として のGaP個2が形成され、この上にBP層3と GaN階4が交互に所定の周期で積層されている。 第2図は、このような超格子構造半導体ウェハ を製造するために用いたマルチチャンパ方式の有 機金属気相成長(MOCVD)装置である。図に おいて、11.12および13は石英製の反応管 でありそれぞれの上部に位置するガス導入口から 必要な原料ガスが取入れられる。これらの反応管 11, 12および13は一つのチャンパ14にそ の上蓋を貫通して垂直に取付けられている。基板 15はグラファイト製サセプタ16上に設置され、 各反応管11,12,13の関口に対向するよう に配置されて外部の高周波コイル17により高温 に加熱される。サセプタ16は、石英製ホルダ 18に取付けられ、磁性流体シールを介した駆動

NH,やPH,の分解速度が遅いという関節をガス流速を低く設定することにより解決することができる。

この第2図のMOCVD装置を用いて、具体的 に第1図に示す半導体ウェハを作製し、得られた ウェハの結晶層の性質を調べた。その結果を以下 に説明する。用いた原料ガスは、メチル系有機金 履のトリメチルガリウム (TMG), トリメチル アルミニウム (TMA) , ジボラン (Bz H 。) またはトリエチル硼素 (TEB) とフォスフィン (PH,), アンモニア (NH,) である。 基板 温度は850~1150℃, 圧力は0.3気圧、 原料ガスの総流量は11/nin であり、成長速 度が 1 μm / h となるようにガス流量を設定し た。具体的な各原料ガスの流量は、TEBが1× 1 0 -6 mol / min. T M G # 1 × 1 0 -6 mol / min, PH; #5×10 "4mo! /min, NH; # 1 × 1 0 - * mol / min である。 積層周期は、50 ~ 300 Å、 B P 層 3 と G a N 層 4 の 膜 厚 比 (D_{B P} / D_{G•N} = r) は1または2に保った。

軸により各反応管 1 1 . 1 2 , 1 3 の下を高速度で移動できるようになっている。駆動は、外部に設置されたコンピュータ制御されたモータにより行われる。サセプタ中央部には熱電対 2 0 が置かれ、基板直下の温度をモニタして外部に取出す。そのコード部分は回転によるよじれを防止するためスリップリングが用いられる。反応ガスは、上部戦出口 2 1 からの水素ガスのダウンフローの速い流れにより押出され、互いの混合が極力抑制されながら、排気口 2 2 からロータリーポンプにより排気される。

この様なMOCVD装置により、各反応管11. 12,13を通して所望の原料ガスを流し、基板 15をコンピュータ制御されたモータで移動させ ることにより、基板15上に任意の積層周期、任 意組成を持って多層構造を作製することができる。 この方式では、ガス切替え方式では得られない鋭い 減度変化が容易に実現できる。またこの方式では、急戦なヘテロ界面を作製するためにガスを高 速で切替える必要がないため、原料ガスである

得られた超格子層は、オージェ分光法によりB,Gaの信号をArイオンによりエッチングしながら追跡した結果、いずれの界面も濃度変化は鋭いことが判明した。この鋭さは、オージエ電子のエスケーブ・レングスと同程度の3na程度であった。また50周期の超格子層についてX線の小角散乱により長周期構造を調べたところ、これもよい長距離秩序を反映したものであった。

また作製した超格子脳のGaN脳のホール測定において、キャリア濃度が1×10¹⁶/cm³程度のn型伝導を示し、N原子の空孔は非常に少ないことが明らかになった。TMGをTMAに置換していくと、GaNはGa、Al:-、Nと混晶化してこれとBP層との超格子層が得られることも確認された。この超格子層の電気抵抗は、xが0.4以上では潜しく増大し、ほぼ絶録体とみなせる高抵抗になった。

GaN/BP超格子層で、r=2に保ちなから 積層周期を60Å以下にしたところ、X線ディフ ラクトメータにおける回折パターンから、GaN に起因するW Z 構造の反射が不明瞭になり出し、4 O A 以下では共に Z B 構造になっていると思われる反射が認められた。但し格子は歪んでいる。これにより、 積層膜の膜厚を選べば Z B 構造のG a N が合成されることが確認された。 B P 層を7 O A とし、 G a N 層の膜厚を変化させたところ、G a N 層が 5 O A までは Z B 構造の G a N 層が成長し、 G a N 層膜に対して直線的にバンドギャップが増大した。

GaNに代わってAINを成長させた場合も、同様の結果が得られた。従って膜厚の比を変化させ、あるいはGa、AII-、Nを成長させて組成比xを変化させれば、格子定数を一定に保ちながらバンドギャップを変化させることができる。またGa、AII--、N層とBP層の膜厚比が1.0以上では、間接遷移型から直接遷移型になることが認められた。

前述のようにアンドーブの場合、この実施例による超格子層はn型伝導を示すが、ジメチルジンク (DM2) を原料ガスと混合して2nのドーピ

ガスは排気口25から排気される。 悲板27はケラファイト製サセプタ26に 戦闘されて反応管23内に配置され、外部の高周波コイル28により誘導加熱されるようになっている。 29はサセプタ26の温度を検出する熱電対である。

この第4図のMOCVD装置を用いて、第3図、に示すようにGaP基板1上にGaP届2を成長させ、その上にGa, Al, B_{1-x-}, N. P_{1-x} (0≤x, y, z≤1) 混晶 猫 5 を 成長させた。 原料ガスは、メチル系有機 金属のトリメチルガリウム (TMG), トリメチルアルミニウム (TMA), ジボラン (B2 H6) またはトリエチル 朝菜 (TEB) とフォスフィン (PH3), アンモニア (NH3) である。 基板 温度は850~1150℃、圧力は0.3気圧で、NとAl、BとPがほぼ同量 混入するように、各原料ガス流量を設定した。

得られたGa.Ag,Bi-ェ-,N.Pi- . 層5を、エレクトロン・プローブによる特性X線で面分析,組成分折を行ったところ、成長条件によっ

ングを行うことにより、p型結晶を得ることができた。DM2の量を変化させることにより、伝導型と同時にキャリア濃度の制御も可能であった。

以上のようにこの実施例によれば、これまで困難であった空化物(GaAlN, GaN, AlN)と 対化物(BP)の急酸なヘテロ接合を作製することができ、これにより ZB構造の pn制御可能な広バンドギャップ (>2.7 eV)の化合物 半導体ウェハが得られる。この半導体ウェハを用いれば、高輝度青色 LED や緑色光半導体レーザを構成することができる。

第3図は、本発明の別の実施例の半導体ウェハである。この実施例では、GaP基板1にバッファ暦としてのGaP暦2を介して混晶であるGa,Al,Bi---,N.Pi--. 暦5を成長させている。

第4図は、第3図の半導体ウェハを作製するために用いたMOCVD装置である。23は石英製反応管であり、その上部に位置するガス導入口24から原料ガスが導入される。反応管23内の

てNとAI, BとPがほぼ同型だけ均一に混入していることが確認され、このときX線回折において全体がZB構造をもってエピタキシャル成長していることが確認された。また透過型電子顕微鏡による観察では、きれいな格子面が認められ、クラスター化した領域はなかった。

またp型結晶を得るため、ジエチルジンク (DEZ) を照料ガスに混合して同様の結晶成長を行った。得られた結晶は、抵抗率が 1 0 ° Ω・cm と高いが、p型であることが確認され、フォトルミネセンスが調べられた。

こうしてこの実施例によっても、バンドギャップが大きく、pn制御が可能でしかも結晶の質がよいBPとGaAINの混晶層を得ることができる。

次に本発明を具体的な業子に適用した契施例を説明する。

第 5 図は、G a A 』 N / B P 超格子届を用いた L E D の実施例である。 S i ドープの n 型 G a P 基板 3 1 に、バッファ届として S i ドープの n 型 B P 層 3 2 を約 2 μ m 成長させ、この上に S i ドープの n 型 G a A l N / B P 超格子 層 3 3 を約 3 μ m 、 M g ドープの p 型 G a A l N / B P 超格子 層 3 4 を約 2 μ m 順次成長させている。結晶成長は、第 2 図に示した M O C V D 装置により行った。超格子 層 3 3 はは、第 2 図に示した M O C V D 装置には、 G a o. , A l o. s N と B P の 交 互 積 層 で い あり、 1 O Å + 1 O Å の線返しとなっている。 n 型 超格子 層 3 3 は、シラン (S i H 4) を ドーパン を 得 ス と して 用いて、 キャリア 濃度 1 × 1 O 17 / cm 3 を 得 、 シウム (C P 2 M g) を ドーパン タ ジエ こして 用いて キャリア 濃度 2 × 1 O 16 / cm 3 を 得 て いる。 素子 ウェハ 両 面には それ ぞれ 1 n 電 極 3 5 , 3 6 を 設けている。

この構造により、高輝度青色発光が得られる。 第6図は、GaAIN/BP超格子層による DHレーザの実施例である。先の実施例と同様に、 第2図のMOCVD装置を用いて作られる。即ち NAN 型 GaP 基板 4.1 にまずバッファ唇として Si

本発明は、上記変施例に限られるものではない。
例えば、田族元素としてGa、Al、Bの他に少量のIn、Tl等を混入すること、またV族元素としてAs、Sb、Biなどを混合することが可能である。原料ガスとして、Ga原料にはトリエチルアルミニウム(TEG)、Alにはトリエチルアルミニウム(TEA)などのエチルボロン(TMB)を用いることができる。N原料としても、アンモニアの代わりに窒素ガスやヒドラン(N2H4)、更にはGa(C2Hs)、NH、Ga(CH)、N・(CH)、等のアダクトと呼ばれる有機金属化合物を用いることができる。

本発明による化合物半導体材料即ち、
CaAlNとBPの超格子構造半導体または混晶
半導体Ga。Al,Bi-z-,N。Pi-zは、既に
. 述べたように直接選移型と間接遷移型、W Z 構造
と Z B 構造という性格の異なるものの組み合わせ

ドープのn型BP暦42を形成し、この上にSi ドープの n 型 G a A l N / B P 超格子階 4 3 を約 1 μm、次いでアンドーブの G a A Q N 超格子層 4 4 を約 0 . 1 μ m 、 更にこの上に M g ドープの p型GaAlN/BP超格子屬45を約1μm成 長させている。アンドープの超格子隔44が活 性層である。各超格子層43~45の組成は、 Gao.s Alo.s NとBPの交互積層である。 P 型およびn型超格子陌45,43では、7Å+ 13人の2.0人周期でバンドギャップが約3.0 e V、アンドープ超格子層44では5Å+5Åの 10 A周期でパンドギャップは2.7 e V である。 n型超格子層43は、SIドーピングをSiHa により行なってキャリア渡度1×1017/cm3 を得、p型超格子届45はMgドーピングを CP2 Mgを用いて行ってキャリア濃度1× 10¹⁷/cm³を得ている。両面には I n 電極 4 6, 4.7が形成されている。

この実施例のDHレーザにより、背色発光が得られる。

であり、A 2 - N、B - Nの結合長が他の結合長に比べて特に短い、A 2 Nは高抵抗である、といった点が問題である。この半導体材料が安定に存在するためには、x + y が z と略等しいことが必要であることは既に述べた。

次に結晶構造の間の下である。一般にイオンでのである。一般に、特にの方面が結晶に対するを傾向がお結になるを傾向がお話になる。場合によるのである。場合によるのでは、ないでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないで

型であるが、構造は2B型である。したがって結晶を2B型に保つ上で必要な2B型成分であるB,Pの下限が決定される筈である。本発明者らの実験によれば、B,P成分の下限が0.2、つまりx+y~z≤0.8であることが必要であった。これ以上になると結晶の一部がW2構造をとり始める。

もう一つはパンド構造の問題である。BPはX点に伝導帯の底をもつ間接選移型であり、AIN,GaNは「点に底を持つ直接選移型である。第B図はこれらの物質から想定される混晶の組成によるパンドギャップ、伝導帯の底の位置の変化である。ここでは、BPとAIN、BPとGaNの二つの擬2元系の組成(AI、N。B1・・P1・・、Ga、N、B1・・P1・・、Ga、N、B1・・P1・・、Aは、伝導帯の底の位置を示す記号である。この様な直線近似は、GaAsーAIAs系の混晶において十分正確な近似とされている。これまで間接遷移型で定常的なレーザの発掘例はないといっ

第9図は、混晶A』 G a N の結合長さの組成に よる変化を示した。A』: G a = 1:1 組成では バンドギャップは約4, 8 e V と紫外領域に対応 する程十分に広いが、結合長さの不整合は B P に 対して 2 % に達する。以上から、A』 組成 y は、 y ≤ 2 × 程度に抑えるのが妥当である。

また、超格子層の場合には、一方の層内へ電子が局在するという問題がある。電子の平均自由行程に比べて厚い層に電子が局在すると、超格子構造の特性が現れないばかりか、電気伝導度が低下し、素子の作製が困難になる。したがって積層周期は、自ずから上限がある。

以上のような好ましい組成などを考慮した実施例を次に説明する。

第10図は、その様な実施例の G a A Q N / B P 超格子構造ウェハである。この超格子構造ウェハの作製には第2図の M O C V D 装置を用いた。ウェハは、 G a P 基板 5 1 上にバッファ層としての G a P 暦 5 2 を形成し、この上に B P 層 5 3 と G a A Q N 層 5 4 を交互に積層形成している。積

てよく、免光素子を実現する場合には直接選移型であることが重要である。そこで窒化物成分の硼化物成分に対する比を大きくとり、直接選移型にする必要がある。第8図から、×+yの値によりバンド構造がほぼ決定され、×とyの比率には余り依存しないことが分かる。これより、直接遷移型であるためには、超格子層、混晶層共平均組成で 0 . 6 ≤ × + y ~ z の多数窒化物組成例の範囲に限定される。

また、Ⅲ族元素の構成比も考慮しなければならない。 A 』 の濃度を増加させると A 』 N 成分が増加し、パンドギャップが効果的に広がるが、 A 』 N は G a N , B P と比べると格子定数または結合長が短く、格子整合の点から好ましくないまた A 』 N は一般に 1 0 10 Ω・ cm 以上の高低抗であり、 素子の構成要素として問題がある。 混晶の場合には、 A 』 - P の 結合をつくれば立方晶で低低抗であるが、 結合長さが 2 . 3 6 Å と 大きく、 空気中で不安定な間接選移型の化合物 A 』 P の形成に繋がるので、 A 』 濃度の増加は好ましくない。

暦周期は50~300Åであり、BP層53と G a A l N 層 5 4 の厚さは 1 : 1 となるように設 定した。原料ガスは、トリメチルアルミニウム リエチル硼栄(TEB), アンモニア(NH3), フォスフィン(PHョ)である。 基板温度は 850~1150℃程度、圧力は0.3気圧、原 料ガスの総流量は10/min であり、成長速度が 1 μ m / h となるようにガス流量を設定した。 概 略的な各ガス流量は、TMA: 1×10 ~ mol/ min, TMG: 1×10^{-6} mol/min, TEB: 1×10^{-6} mol / min ; P H , : 5×10^{-4} mol /min , NH : 1×10 - aol /min である。 シラン (SIHa) およびシクロペンタジェニル マグネシウム(CP2Mg)を原料ガスに混合す ることによりドーピングも行った。

得られた超格子構造ウェハの特性を測定した。まず、準確段階で成長させたアンドープ GaN 層のホール測定において、キャリア濃度 1×10% / cm³、ホール移動度 150 cm²/V・sec 程度

のn型伝導を示し、N原子の空孔は非常に少ないことが確認された。一方、A l N層は1×10 f Ω・cm以上の高抵抗を示した。 税 B 周 切 4 0 Å の 超格子において、窒化物部分をA l Nと混晶化していくと、 電気抵抗は、組成 A l 、 G a l 、 N (0 ≤ w ≤ 1) において、 w が 0 . 6 5 以上の領域で著しく増加しだし、結晶自体も不完全なものになり出した。

第11図はこの超格子構造のAI組成による比抵抗 p の変化を示している。この図から、AIと G a の組成比は大きくとも 2:1程度に止めるべきであることが分かる。

第12図は更に、 選化物層の組成比を、 Gao.s Alo.s Nに固定して、積層周期のみを 変化させた場合の比抵抗の変化を調べた結果である。積層周期が2~3原子層程度の極端に小さい場合には構造の乱れや欠陥の効果が強く、抵抗は 高めであるが、一般には Ga N層単独と同程度の 大きさである。しかし、積層周期が50 Å程度から抵抗が増加し出し、100 Å以上では短い周期

A Q o. s G a o. s N / B P 超格子層 6 3 と、厚さ 2 μ m. キャリア 液 度 1 × 1 0 1 e / cm s の n 型 A Q o. s G a o. s N / B P 超格子層 6 4 を 順 次 形 成 する。 この 部分の 超格子の 胰 厚 比 r を 変 化 さ せ ることに より、 パンドギャップ を 変 化 さ せ た。 そして この上に コンタクト 層 として n 型 G a N 層 6 5 を 形成した。 両面に それ ぞれ オーミック 電 極 6 6 6 7 を 形成した。

第14図はこうして得られたLEDの輝度の平均組成による変化を示したものである。ここで平均組成は、×+y=zを満たし、窓素組成比zをバラメータとして超格子構造を現したことになる。zが小さく、間接選移型のBPが大部分の領域とではほとんど発光しない。zを増加させていくので、急激に輝度が上昇する。z増加に伴ってバンドギャップも広がるので、発光波及も短くなっていく。輝度の増加は、z=0.7正のでな、ないに達し、その後再び輝度は急激に低下する。この輝度の低下は、粧品の一部がW2福造に

の場合の3倍以上にも違する。これは、電子が一 方の脳に局在する結果と考えられる。

本発明の方法では、AgGaNとBPの限厚の比(r=DAnc.N/Dap)あるいはAg。Gal-Nの組成Wを変化させれば、格子定数を一定に保ちながら、バンドギャップを変化させることができるという特徴がある。したがって変でされる特性の半導体層を理論にしたがって表面によって得ることができると考えられる。しかし、任意の組成、積層構造を理論によって得ることができると考えられる。しかし、任意の組成、積層構造で目的とする広バンドギャップ半導体層が得られる。

第13図は、上述の組格子構造半導体を利用して試作したシングルヘチロ接合型LEDの断面構造である。 2 n ドーブ、キャリア濃度 5 × 1 0 ¹⁷ / cm ³ の p 型 G a P 基板 6 1 にまず、厚さ 2 μ m , キャリア濃度 3 × 1 0 ¹⁷ / cm ³ の p 型 B P M 6 2 をバッファ 層として形成する。 この上に厚さ 2 μ m , キャリア 濃度 1 × 1 0 ¹⁷ / cm ³ の p 型

なって良好なり型が得られなくなることに起因している。すなわちこの領域では低低抗のり型結晶を作ることが困難で、実際にX線回折においても2 B 型構造によるビークは不明瞭でW 2 型構造によると思われる反射が認められるようになる。
z = 0.85以上では大部分がW 2 型となり、り 型層が得られず、発光は認められなかった。

成する。次に電流狭窄層として、ストライプ状に 閉口を育する n型 B P 層 (S i ドープ、キャリア 浪度 2 × 1 0 ¹⁷/ cm³, 1 μ m) 7 6 を形成し、 コンタクト層として p 型 B P 層 (M g ドープ、キャリア 濃度 5 × 1 0 ¹⁷/ cm³) 7 7 を形成した。 両面にオーミック電極 7 8、7 9 を形成して完成する。

第16図は、このDHレーザについて、先のLEDと同様に超格子半導体の組成 z を変化させて、しきい値能流密度の変化を確定した結果である。ただし先のLEDの場合と同様、メ+y=zの関係は満たしている。窒素組成比が z=0.45では約100kA/cm²であり、 z=0.75付近で極小値50kA/cm²を示し、 z=0.85以上で急激に値が上昇して発振不能になる。やはり窒化物だけでは満足なpn接合が出来ず、発光素子の作製が不可能であることが確認された。

以上のLEDおよびDHレーザの実施例においては、発光層に超格子半導体を用い、そのバンド

実際にこの様な混晶を作製した結果、x + y = z ≤ O. 75の範囲ではX線回折により結晶全体 がるB型をもってエピタキシャル成長しているこ とが確認された。また透過型電子顕微鏡による観 我では、 数然とした格子面が 観察され、クラスタ - 化した領域は特に観察されなかった。 G a を入 れず、AIとBの組成を1:1にした試料では、 結晶の電気低抗率は10°Ω・cm以上と高めで、 ホール 測定では n 型でキャリア 過度が 1 0.18/ cm³程度である。これは一般に言われるように、 A Q N 層の N 原子空孔が原因と推定される。移 動度は、50 cm²/V·sec程度と低かった。 z=x+yという条件から5%以上はずれた混晶 を作ると、X線回折におけるブラッグピークの半 値幅が 0、2度以上に増大し、ピーク強度の低下 が著しいことが確認された。

第 1 7 図は、 x = 0 . 2 , y = 0 . 3 , z = 0 . 5 ± δ としたときの半値幅の組成偏差 δ に対する変化を示している。偏差 δ が大きい場合には悲板上に均一な混晶層がエピタキシャル成長

ギャップを変化させるためにAIとGaの組成比と超格子届の積層周期を固定して膜厚比「を変化させたが、AIとGaの組成比を変化させる方がバンドギャップを容易に変化させ得る。ただしこの場合、安島にAI濃度を増加させると高抵抗のn型層しか得られないという問題が出てくる。この方法でバンドギャップを変化させる場合は、窒化物成分の比率をある程度小さくすることが必要になる。

また上述のLEDおよびDHレーザの実施例において、超格子階半導体の部分を、2B型のGa。AQ,B,---,N.P,-- (0 ≤ x, y、x+y~z)なる組成を有する混晶半導体に置換することができる。例えば第2図のMOCVD装置でこの様な混晶を得るには、結晶成長中の基板の移動を止め、代りに所定の成分に混合した反応ガスを一つの反応管をとおして導入すればよい。ただしこの場合、原料ガスの相互反応を防止するために、反応ガスは反応管直前で混合することが重要である。

しているとはいいがたい。 混晶の成長は、組成比範囲の自由度が大きい反面、微小領域でも組成が 均一な単結晶が得られない場合が多くなる。

ところで本発明による新しい化合物半導体材料により発光素子を作る場合、発光波長に対して透明でかつ格子整合がとれる基板の選択が困難であり、このため基板吸収によって光取出し効率が低いものとなるという問題がある。また格子不整合に起因して発光層に応力がかかる。この点を解決した表明した実施例と同様にして基板上に超格子構造または混晶からなる広バンドギャップの半導体層を形成した後に、基板やバッファ層を除去して光取出し効率の向上を図る。

第 1 8 図はその様な実施例のダブルヘテロ接合構造の L E D である。この L E D は、 p 型 A l G a N / B P 超格子層 8 1 , アンドープの A l G a N / B P 超格子層 8 2 および n 型 A l G a N / B P 超格子層 8 3 からなるダブルヘテロ構造と、この上に形成された厚いW 2 構造の

n型A l G a N コンタクト脳 8 4 により構成される。 n 側,p 側にそれぞれオーミック電極 8 5 , 8 6 が形成される。

このLEDは、第2図のMOCVD装置を用いて製造される。具体的な製造工程を次に説明する。原料ガスは、TMA、TMG、TEB、NH、、PH、である。 基板温度は850℃~1150℃、圧力は0.3気圧、原料ガスの総流量は1g / min であり、成長速度が1μm/hとなるようにガス流量を設定した。 版略的な各原料ガスの流量は、TMA:1×10~mol / min 、TMG;1×10~mol / min 、PH,;5×10~mol / min 、NH,;1×10~mol / min 、PH,;5×10~mol / min 、NH,;

まず、Znドーブのp型GaP茲板に、0.1 μmのp型BPバッファ隘を形成する。次にこの

はかりでなく、成長速度が速く、コンタクト層の 。ような厚い層を成長させるのに適している。

こうして各半導体圏を成長させた後、GaP基板側を研磨し、2%臭索メチルアルコール溶液によりエッチングして基板およびBPバッファ層を完全に除去する。そして最後にIn電極85,86を両面に形成して第18図のLEDが完成する。

この実施例によれば、厚いコンタクト層を残して基板およびバッファ層を除去することによって、 光吸収による損失が回避され、基板を除かない場合に比べて倍近い輝度である20mcdの青色発 光が確認された。また基板除去によって発光層部 分に無用な応力がかからなくなり、信頼性が向上 する。

発光層部分にAQ GaN/BPの超格子構造ではなく、これと同等の組成を持つ混晶層を用いた場合にも同様の効果が供られる。また発光層もDH構造に限らず、ホモ接合の場合、シングルへテロ接合の場合にも同様に猛扱除去による効果が

バッファ脳上に、p型AIGaN/BP超格子層 81 (キャリア濃度1×10 **/cm³, 厚さ2 μ m , N ν F + ν 7 3 . 0 e V) , <math>r ν F -プのA&GaN/BP組格子图82(厚さ0.5 иm, パンドギャップ2, 7 e V) 、n 型 A Q G a N / B P 超格子層 8 3 (キャリア渡度 1×10¹⁷/cm³, 原さ2μm, パンドギャップ 3, 0 e V) を順次成長させる。この D H 構造の 粒層部分は、パンドギャップ3.0eVの部分が、 A Q . o. s G a o. s N (1 3 Å) / B P (7 Å) . アンドープでパンドギャップ 2. 7 e V の部分が A 1 0, 5 G a a. 5 N (10 Å) / B P (10 Å) であり、20Aの積層周期としている。そしてこ のDH構造の上に、Siドープのn型AIGaN からなるコンタクト暦84(キャリア濃度5× 1017/cm?, パンドギャップ3, 4 e V)を 30μm成長させる。このコンタクト層84は、 n型AIGaN/BP暦83との界面付近は2B 型であるが、厚く成長させることにより大部分が WZ型となる。これは、発光波長に対して透明な

期待できる。

- 第19図は、磐極付近にのみコンタクト層を残 すようにした他の実施例のシングルヘテロ接合型 LEDである。原料や製法は基本的に第18図の 実施例と同様である。まず、2nドーブのp型 GaP基板にパッファ層兼コンタクト届としてp 型 B P 層 (キャリア 濃度 2 × 1 0 17/cm 3 , 厚さ 5 μ m) 9 1 を成長させる。次いで発光層部分で あるp型AI GaN/BP超格子層(キャリア渡 度1×10¹⁷/cm³. 厚さ3μm, 13Å/7Å の積層) 92, n型AI GaN/BP超格子層 (キャリア 液度 2×10 16/cm³, 厚さ3μmí, 10 Å/10 Åの殺腐) 93を順次成長させ、更 にこの上に、コンタクト届としてn型BP層94 を 5 μ m 成長させる。ここでも 20 格子層の組成 は、Alo.s Gao.s N/BPとし、積階周期は 20人に統一した。

結晶成長後、GaP基板は先の実施例と同様にしてエッチング除去する。そして両面に In 電極 95.96を形成し、この後極をエッチングマス クとして用いて両面のBP猫91,94をエッチングして第19図の構造を得る。

この実施例によっても基板および不要なコンタクト層をエッチング除去することにより、高輝度の券命の長い骨色LEDが得られた。この実施例においても、超格子階に代わってこれと等価な混晶膜を用いることができる。

第20図は、光吸収が問題にならない程度に薄いバッファ悩やコンタクト層を有する他の実施例のLEDである。 2 n ドーブのp型 G a P 基板に、厚さ 0 . 1 μ m . キャリア 濃度 3 × 1 0 17 / cm 3 のp型 B P バッファ M 1 0 1 を形成する。次にこのバッファ M 上に、p型 A Q G a N / B P 超格子 M 1 0 2 (キャリア 濃度 1 × 1 0 17 / cm 3 , 厚き 2 μ m , バンドギャップ 3 . 0 e V) 、 アンドーブの A Q G a N / B P 超格子 M 1 0 3 (厚き 0 . 5 μ m , バンドギャップ 2 . 7 e V) 、 n 型 A Q G a N / B P 超格子 M 1 0 4 (キャリア 濃度 1 × 1 0 17 / cm 3 . 厚き 2 μ m , バンドギャップ 3 . 0 e V) を 順次成長させる。この D H 機造の

この実施例のようにコンタクト脳を残しても、 それがごく薄いものであれば、光吸収は少なく、 高輝度の特性が得られる。

前述のように本発明に係る化合物半導体材料には、これに対して格子整合がとれる良質の拡板がない点が一つの問題である。上紀各実施例で説明したようにGaP基板を用いた場合、15%程度の格子不整合があり、これによって欠陥が生じたり、また発光層に大きい応力がかかるので、信頼性の点で不安がある。この点を解決した信頼性の高い発光素子の実施例を以下に説明する。以下の実施例では、発光層に用いるのと同様の構成の多層構造バッファ層を発光層の下地として成長させ

る。

第21図はその様な実施例の半導体レーザであ る。n 型 G a P 基板 1 1 1 上にまず、n 型 G a P 脳112がバッファ層として形成され、この上に 平均組成の異なるn型GaAIN/BP超格子階 とn型CaAIN/BP超格子層を交互に積層し た多層構造バッファ層113が形成されている。 このバッファ風113上に、第1のクラッド層で あるn型GaAIN/BP超格子層114、活 性層であるアンドーブのGaAIN/BP超格 子昭115および第2のクラッド層であるp型 G a A J N / B P 超格子局 1 1 6 が 順次形成され ている。こうして形成されたダブルヘデロ構造の 上に、中央部にストライプ状の関口を有する電流 狭窄層としてのn型BP層117が形成され、 さらにこの上にコンタクト層としてp型BP層 1 1 8 が形成されている。p型BP 層 1 1 8 上に はp側の金属電極119が形成され、基板にはn 側の企風電極110が形成されている。

この半導体レーザは、第2図のマルチチャンバ

方式のMOCVD装置を用い、原料ガス、ガス流量、ドーピングなどは基本的に先に説明した実施例と同様の条件に設定して製造される。 GaAlN/BP超格子居の代表的な積層周期は50人であり、窒化物と硼化物の厚さの比は1:1である。この比が1より小さくなるとバンド構造が直接選移型から間接選移型に変化して発光効率が低下する。また積層周期が50人を越えると、電子、正孔の局企が生じて導電率が低下する。

具体的な構成を説明すると、GaP 基板 111 には SIF-プ、キャリア 濃度 $1\times 10^{17}/cm^3$ のものを用い、GaP バッファ B112 は SiF-プ、キャリア 濃度 $1\times 10^{17}/cm^3$ 、 厚さ 1μ m とし、 多 層 構造 パッファ B113 は、 n 型 Gao.s A go.s N / B P 層 と n 型 Gao.s A go.s N / B P 層 と n 型 Gao.s A go.s N / B P 層 と n 型 fao.s N / B fao.s N /

とし、アンドーブ活性 B 1 1 5 は、G a o. s A l o. s N / B P 超格子 B (厚さ O. 1 μ m) とし、 p 型 の 第 2 の クラッド B 1 1 6 は、G a o. 4 A l o. s N / B P 超格子 B (M g ドーブ、キャリア 渡 度 1 × 1 0 ¹⁷ / cm³, 厚 さ 1 μ m) とした。 p 型 クラッド B 1 1 6 上には、シランガスの熱分解と 写真食刻により 幅 5 μ m の ストライプ状に S i O 2 胰を形成し、 n 型 B P 層 からなる電流阻止 B 1 1 7 (S i ドーブ、キャリア 濃度 1 × 1 0 ¹⁷ / cm³, 1 μ m) を 選択成長させる。 次いで S i O 2 胰を除去して コンタクト B として p 型 B P B 1 1 8 (M g ドーブ、キャリア 濃度 1 × 1 0 ¹⁷ / cm³, 厚 さ 1 μ m) を 成長させる。 そして p 側に A μ / Z n 電極 1 1 9, n 側に A μ / G e 電 極 1 1 0 を それぞれ 形成する。

こうして得られたウェハをへき関して、共振器 長300μmのレーザを得た。液体窒素温度でパルス幅100μsecのパルス動作において、緑色 光レーザ発振が確認された。しきい値電流密度は、 約50kA/cm²を示した。窒温ではレーザ発振

第21四~第23回の実施例では、D H 構造を 得るのに組成比を変化させたが、超格子層の場合には にはその胰厚比を変化させ、また混晶の場合には 混晶比を変化させることにより同様にD H 構造を 得ることができる。また、G a 、A l 、B 1----, N . P 1-- において、x + y = 0 . 5の場合を説明したが、これ以外の組成でもよい。ただし発光 脳については、x + y が 0 . 5 より小さくなると バンド構造が間接選移型に変化するので、好ましくない。G a A l N中または G a A l B N P 中に 1 n などを添加して、B P M と C a A l N の格子 は認められなかったが、LEDモードの動作においては、100時間以上の安定した発光が確認できた。この安定動作は、活性層への応力の軽減によるものと思われる。

第22図は、第21図の実施例を変形した実施例の半導体レーザである。第21図の実施例では、p型クラッド層116上に選択成長によりn型BP電流阻止層117を形成したが、この実施例ではp型クラッド層116の表面を子め選択エッチングしてストライブ状の凸部を形成しておき、この凸部の周囲にn型BP電流阻止層117を形成している。

第23回はさらに第22回の実施例を変形した実施例の半導体レーザである。先の実施例では「型クラッド層114、活性層115および「型クラッド層116にGaAIN/BP超格子層を用いたのに対し、この実施例では、上記超格子層と同等の組成を存するGaAIBNP混晶層からなる「型クラッド層114′、活性層115′、「型クラッド層116′を構成している。

整合を良好にすることも可能である。

ド届125が順次形成されてDH構造が構成されている。第2のクラッド屋125上には、中央のストライブ状部分を除いてn型BP層からなる電流阻止層126が形成され、さらにこの上にp型BP層からなるコンタクト層127が形成されている。素子の両面にはオーミック電極128、129が形成されている。

この半導体レーザは、先の各実施例と同様に、第2図のMOCVD装置を用いて各半導体層の成長が行われる。その際の原料ガス、ガス流量、ドーバントなどの成長条件は先に説明した実施例と同様である。 基板温度は GaP 基板を用いた場合に比べて高い温度例えば 1200~1400℃に設定する。

具体的な構成を説明すると、SiC基板121にはAgドープ、キャリア海度1×10¹⁷/cm³のものを用い、BPバッファ層122はSiドープ、キャリア海度1×10¹⁷/cm³、厚み1μmとし、第1のクラッド層123はn型Gao.aAgo.。N/BP超格子層(Siドープ、キャ

100時間の安定動作が確認された。

第25図は、第24図の発光層部分を変形した 実施例の構成である。第241図の実施例では、 p型クラッド層125上に選択成長によりn型BP電流狭窄層126を形成したが、この実施例ではp型クラッド層125の表面を予め選択エッチングしてストライブ状の凸部を形成しておき、この凸部の周囲にn型BP電流阻止層126を形成している。

第26図はさらに第24図の実施例を変形した 実施例の半導体レーザである。先の実施例では n 型クラッド M 1 2 3 、 活性 M 1 2 4 および p 型ク ラッド M 1 2 5 に G a A l N / B P 赵格子 M を用 いたのに対し、この実施例では、上記超格子 M と 同等の組成を有する G a A l B N P 混品 M からな る n 型 クラッド M 1 2 3′、 活性 M 1 2 4′、 p 型 クラッド M 1 2 5′を構成している。

これらの実施例によっても、安定な発光動作が可能である。また G a A l n もしくは G a A l B N P に I n を添加して B P 層と

得られたウェハをへき閉して共振器長300μmのレーザ素子を作成した結果、液体窒素温度でパルス幅100μsecのパルス動作で緑色光レーザ発振が確認された。しきい値構流は約50kA/cm²であった。窒温でのレーザ発振は確認できなかったが、LEDモードの動作で

G a A I N層の格子整合を良好にすることも有効である。以上の実施例において、Si C 拡板に代わってSi 基板を用いることも、高温成長を可能にするため有効である。Si C 基板、Si 基板の採用は、L E D の作製においても有効である。

本発明の化合物半導体材料は、BPの低イオン性と2B構造、およびGaAQNの広いが、CaAIN層部分にアクセプタ不純物の高温にアクセプタのもののであるという自己がよりの点を解けるのに、サービングが難しい。このは安からのに、サービングが難しない。このを形成ののことが解析であることが将りであるに、P型に対することが符合のととが解析であることが将りであるに、P型が得られないのに対し、BP型が得られないのに対し、BP型に対しては低が得られないのに対し、BP型に対しては低が得られないのに対し、BP型に対しては対し、CaAINのに対し、CaAINのに対し、CaAINのに対し、CaAINのに対し、CaAINのに対し、CaAINのに対し、CaAINのに対し、CaAINのに対し、CaAINののに対し、CaNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOの発生して、CNIOのでは、CNIONのでは、CNI

結果的にドーブした不範物の多くがキャリアとして有効に活性化されるものと思われる。

第27図(a) (b) は、その様なドーピング法を示す概念図である。(a) はり型ドーピングの場合であり、(b) はn型ドーピングの場合である。いずれも、BP層とGaAIN層が交互に所定周期で被層された多層構造を基本とするが、(a)ではBP層にのみMgがドープされ、(b) ではGaAIN層にのみSIがドープされている。

この様な超格子半導体層の成長と選択的な不純物ドープは、第2図のMOCVD装置により可能である。すでに説明した実施例における超格子層形成と同様の条件でGaAgNNBP超格子屬を形成し、n製に関してはGaAgNNOにSiを、p型に関してはBP腐にMgをそれぞれドーピングした。n型の場合はGaAgN腐とBP腐に同時にSiをドープしてもよいが、BPは有効質量が非常に大きくn型ドーピングには適さない。この選択ドーピングにより、p型、n型共に10¹゚

この半導体レーザは、先の各実施例と同様に、第2図のMOCVD装置を用いて各半導体層の成長が行われる。その原の原料ガス、ガス流量、ドーパントなどの成長条件は先に説明した実施例と同様である。但し、p型のGaAlN/BP超格子層のドーピングについては、BP層成長時にのみMgをドープし、n型のGaAlN/BP超格子層のドーピングについてはGaAlN層の成長時のみSiをドープした。

体膜が得られることが確認された。

なおり型ドーピングの際に G a A Q N 圏に僅かの M g が 混入すること、 n 型トーピングの 際に B P 圏に僅かの S i が 混入することは 差支えない。 以上の多層膜への選択ドーピングを具体的な 条子製造に適用した実施例を次に説明する。

第28図は、その様な実施例の半導体レーザである。 n型G a P 基板 1 3 1 上にまず n型G a P バッファ 層 1 3 3 が 順次形成され、この上に n型G a A 1 N / B P 超格子層からなる第 1 のクラッド層 1 3 4 , アンドープ G a A 1 N / B P 超格子層からなる第 1 のクラッド層 1 3 4 , アンドープ G a A 1 N / B P 超格子層からなる第 1 のクラッド層 1 3 6 が 順成されている。第 2 のクラッド層 1 3 6 が 順成されている。第 2 のクラッド層 1 3 6 上には、中央のストライブ状部分を除いて n型B P 層からなる電流阻止層 1 3 7 が形成されている。第 2 の からなるコンタクト層 1 3 8 が形成されている。素子の両面にはオーミック戦極 1 3 9 , 1 3 0 が形成されている。

μm)、第2のクラッド層136はp型Gao., Alo.6 N/BP超格子層(Mgドープ, キャリア濃度1×10¹⁸/cm³, 1μm)とした。第2のクラッド層136上にはSiO₂膜マスクをストライプ状に形成してn型BP層(Siドープ, キャリア濃度1×10¹⁸/cm³, 1μm)を選択成長させて電流阻止層137を形成し、さらにマスクを除去してp型BP層(Mgドープ, キャリア濃度1×10¹⁸/cm³, 1μm)からなるコンタクト層138を形成している。p側の電極130はAu/Ge膜を用いて構成した。

得られたウェハをへき開して共振器長300μmのレーザ案子を作成した結果、液体窒素温度でパルス幅100μsecのパルス動作で緑色光レーザ発振が確認された。しきい値電流は約50kA/cm²であった。窒温でのレーザ発振は確認できなかったが、LEDモードの動作で100時間の安定動作が確認された。

第29図は、第28図の実施例を変形した実施

例の半導体レーザであり、第2クラッド届136を形成した後、その中央部にストライプ状の凸部が形成されるように選択エッチングして、凸部周囲にn型BP層からなる電流阻止層137を形成している。これにより第28図の実施例と同様の効果が得られる他、第2クラッド届136の凸型部分が電流阻止層137との間の屈折率差によって光導波路となり、電流狭窄と光閉じ込めが自己整合的に実現できる。

第30図は、超格子階への不純物の選択ドープをLEDに適用した実施例である。p型GaP苗板141上にp型GaPバッファ階142,p型BPバッファ階143が順次形成され、この上にp型Ga。、Ag。、N/BP超格子階144,n型Ga。、Ag。、N/BP超格子階145からなるpn接合が形成され、さらにこの上にn型GaNコンタクト層146が形成されている。素子ウェハの両面にオーミック電極147,148が形成されている。

このLEDも、第2図のMOCVD装置を用い

第31図は、この様にして得られたLEDチップ151を、レンズを兼ねる樹脂ケース152に埋込み形成した状態を示している。 衆子の一方の端子は内部リード153を介して外部リード154の一方に接続される。

この様な樹脂封止型として、10mcd程度の 背色発光が確認された。

このLEDも、第2図のMOCVD装置を用いてほぼ上紀実施例と同様の条件で形成される。

てほぼ上記実施例と同様の条件で形成される。

具体的な発子構成を説明する。СаР基板 141は2nドープ、キャリア濃度2×1017/ cm³ である。p型GaPバッファ脳142および p型BPバッファ降143は共に、キャリア海 度 2 × 1 0 ¹⁷/cm³ , 厚さ3 μ m であり、p 型 G a a. , A Q o. , N / B P 超格子届 1 4 4 は、 13Aノ7Aの積層構造(パンドギャップ3. 0 e V) でキャリア濃度 1 × 1 0 17/cm3, 厚さ 3μm、n型Gao, n Alo, n N/BP超格子層 145は10 A/10 Aの股層 (パンドギャップ 2. 7 e V) でキャリア浸度 2 × 10 16/cm³, 厚さ3μmである。n型GaNコンタクト層 146は大部分がW2型であり、Siドープ、キ ャリア造皮1×10¹⁷/cm³, 厚さ5 μ m である。 p型Gao.s Alo.s N/BP超格子图144の 形成に際しては、BP脳の成長時にのみMgドー プを行い、n型Gao.s Alo,s N/BP超格子 暦145の形成に際してはC a A g N 暦成長時の みSiドープを行った。

具体的な業子構成を説明する。CaP拡板 161は2nドープ、キャリア濃度2×1017/ cm³ である。p型GaPバッファ降162および p型BPバッファ層163は共に、キャリア濃 度 2 × 1 0 ¹⁷/cm³ , 厚さ 3 μ m であり、 p 型 13 人/ 7 人の程層構造でキャリア溶皮 1 × 10¹⁷/cm³, 厚さ2μm、アンドープGao.。 A I o. s N / B P 超格子層 1 6 5 は、10 A / cm³, 厚さO. 5μm、n型Gao.s Alo.s N / B P 超格子暦 1 6 6 は 1 3 Å / 7 Å の 積 脳 構 造 でキャリア濃度2×1016/cm1、厚さ2μmで ある。n型GaNコンタクト階167は大部分が W 2 型であり、S i ドープ, キャリア渡皮1× 10¹⁷/cm³。厚さ5μmである。p型Gao.; A 1 o. s N / B P 超格子層 1 6 4 の形成に際して は、BP層の成長時にのみMgドープを行い、n 型 G a o. s A l o. s N / B P 超格子區 1 6 6 の形 成に際しては G a A 』 N 層成長時のみ S i ドープ

を行った。

この様なDH耕造LEDを第31図に示すように樹脂封止して、より高輝度の骨色発光が認められた。

[発明の効果]

以上のべたように本発明によれば、BPとGa、Agi-、Nとのヘテロ接合または混晶の形で、広バンドギャップでPn制御が可能な結晶性の優れた化合物平群体材料が得られ、これを用いて従来にない短波長の発光ダイオードやレーザを得ることができる。

4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の一実施例の化合物半導体ウェ ハを示す図、

第2図はそのウェハを製造するための MOCVD装置を示す図、

第3図は他の実施例の化合物半導体ウェハを示す図、

第4図はそのウェハを製造するための MOCVD装置を示す図、

第16図はそのレーザにおける超格子層の窒素 成分比としきい値電流の関係を示す図、

第17図は本発明による G a , A l , B 1-1-7 N . P 1-3 提品層の組成隔差と X 線回折におけるプラッグピークの半値幅の関係を示す図、

第18図~第20図は光取出し効率の向上を図った実施例のLEDを示す図、

第21図~第23図は多層構造バッファ層を介在させた実施例のレーザを示す図、

第24図~第26図はSiC基板を用いた実施 例のレーザを示す図、

第27図(a) (b) は本発明による超格子層への選択ドーピングを説明するための図、

第28図および第29図は上記選択ドーピング を適用した実施例のレーザを示す図、

第30図および第31図は同じく選択ドーピングを適用した実施例のシングルヘテロ接合型 LEDを示す図、

第32図は同じく選択ドーピングを適用した実 範例のダブルヘテロ接合型LEDを示す図である。 郊 5 図は本発明をLEDに適用した実施例を示す図、

第6図はD日レーザに適用した実施例を示す図、 第7図(a)(b)は立方品半導体のパンド構造を示す図、

第8図は本発明に係る化合物半導体材料の組成とバンドギャップの関係を示す図、

第9図は同じく組成と結合長さの関係を示す図、 第10図は、GaAIN/BP多層膜ウェハの 例を示す図、

第11図はそのウェハの組成と抵抗率の関係を示す図、

第12回は同じく積層周期と抵抗率の関係を示す図、

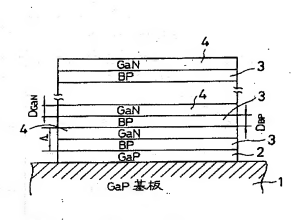
第13図はG a A Ø N / B P 超格子層を用いた シングルヘチロ型LEDの実施例を示す図、

第14図はそのLEDの窒素成分比と輝度の関係を示す図、

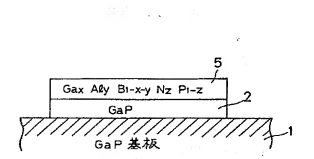
第15図はGaAQN/BP超格子層を用いた ダブルヘテロ接合型レーザの実施例を示す図、

出顺人代理人 弁理士 鈴 江 武 彦

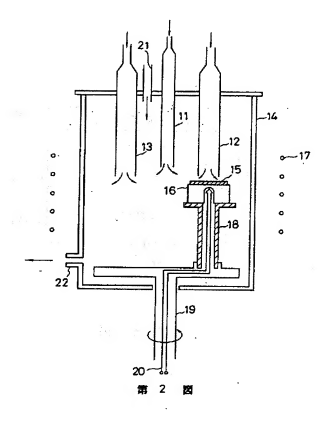
特開平2-275682 (17)

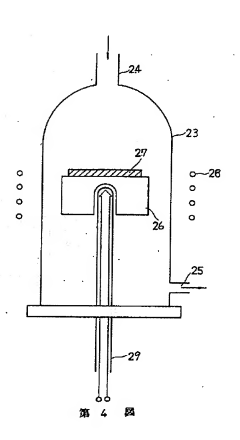


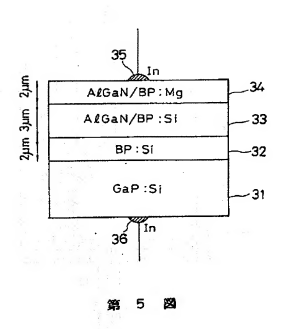
第 1 図

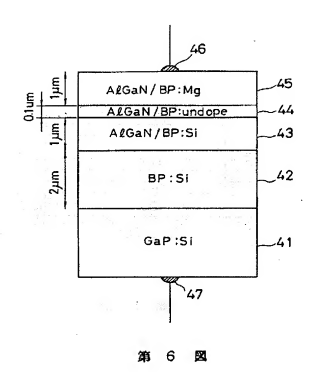


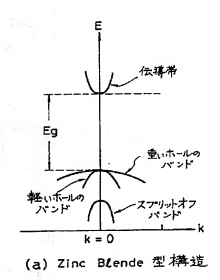
第 3 図

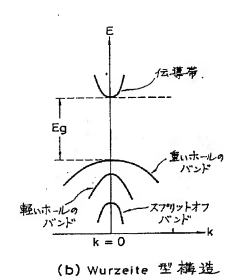




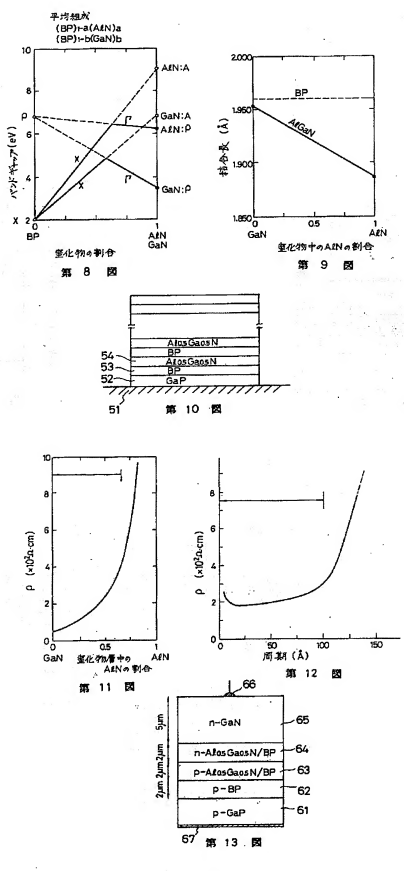


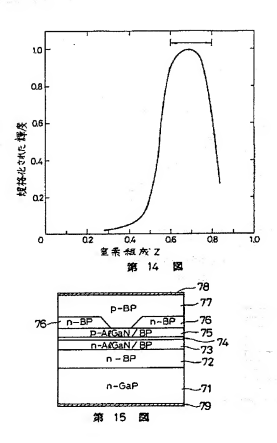


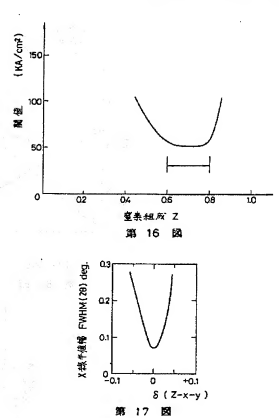


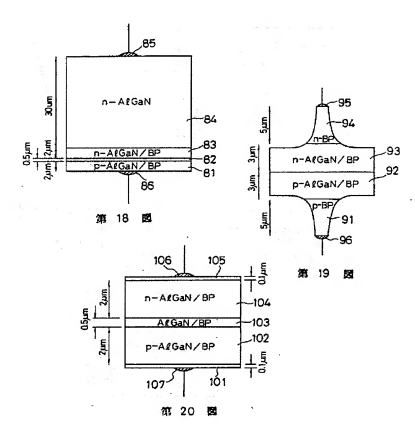


第 7 图

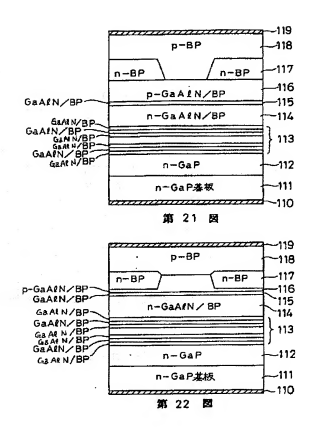


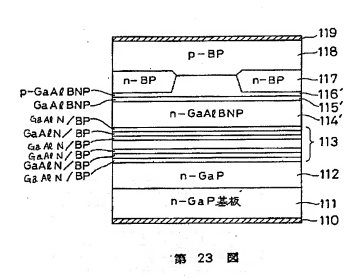


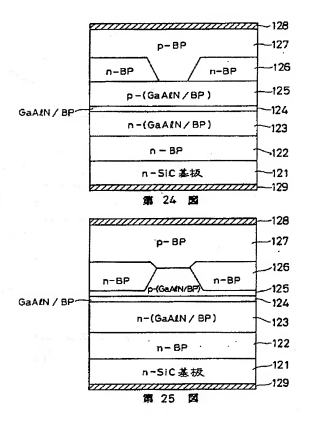


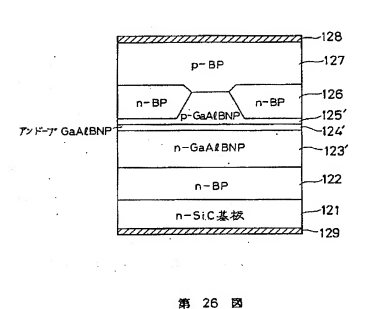


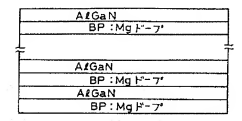
特閒平2-275682 (21)



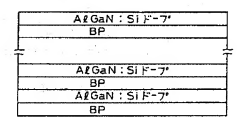






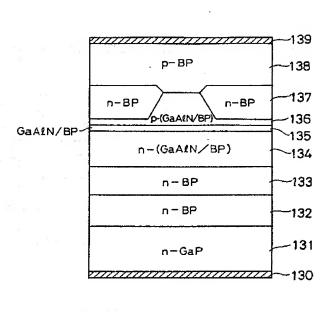


(a) p型

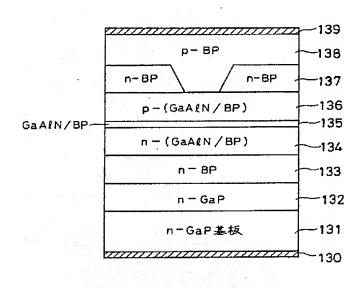


(b) n型

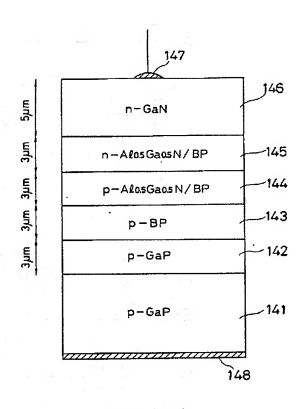
第 27 図



第 29 図

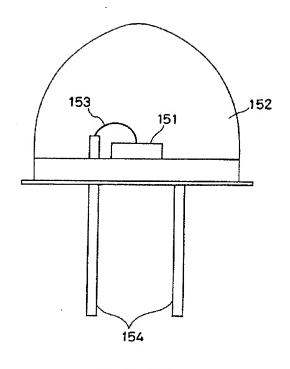


第 28 図

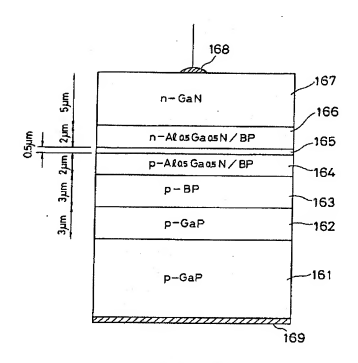


第 30 図

特開平2-275682 (23)



第 31 図



第 32 図

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第7部門第2区分 【発行日】平成9年(1997)3月28日

【公開番号】特開平2-275682 【公開日】平成2年(1990)11月9日 【年通号数】公開特許公報2-2757 【出願番号】特願平1-110501 【国際特許分類第6版】

H01L 33/00 21/20 21/205 H01S 3/18

[FI]-

H01L 33/00 A 7630–2K 21/20 9275–4M 21/205 8617–4M H01S 3/18 7630–2K

手 絖 補 正 鬱

平 成 8 年 4 月 30 日

特許庁長官 清川 佑二 殿

1.事件の表示

特願下 1 -110501号

2. 発明の名称

化合物半導体材料とこれを用いた半導体素子およびその製造方法

3. 捕正をする者

事件との関係 特許出願人 (307) 株式会社 東 芝

4. 代 理 人



- 5. 自発補正
- 6. 補正により増加する請求項の数 4
- 7. 補正の対象

明 細 黄



- 8. 補正の内容
- (1) 特許請求の範囲の記載を、別紙の通りに訂正する。
- (2) 明細書の第8頁9行目に「ZB構造の」とあるのを、削除する。
- (3) 明御書の第9頁12行目に「2B型の」とあるのを、「より望ましくは2B型の」と訂正する。
- (4) 明細書の第10頁2行日~11行目を、下記の通りに訂正する。

記

本発明によれば、2 B 構造である B P 層上に Ga_* As_{1-x} N 層を成長することによって、結晶品質の優れた化合物半導体材料が得られる。特に、 Ga_* As_{1-x} N 層の厚さが比較的薄いと、C B 構造を有する Ca_* As_{1-x} N 層の厚さが比較的薄いと、C B 構造を有する Ca_* Ca_* Ca_* N 層の係られ、パンドギャップが大きく、 Ca_* P n の制御が容易で結晶の質も良い優れた化合物半導体材料が得られる。 また Ca_* R かと B P を 混合して 預晶を作 製することにより、 同様に優れた化合物半導体材料が得られる。 特に、 部島が C B 保 強となると、 パンドギャップの大きい優れた化合物半導体材料が得られる。 そしてこれらの材料を用いて緑色よりも短波長の発光素子を実現することができる。

2. 特許請求の額囲

- (2) <u>前配Ga,Af;、Nは関亜鉛鉱型の結晶構造が付与されていることを特</u> <u>数とする請求項1記数の化合物半導体材料。</u>
- (3) 関亜射鉱型の結晶構造を持っG a $_x$ A $_x$, 、 N (0 ≤ $_x$ ≤ 1) 層を用いて 構成されたことを特徴とする化合物半導体業子。
- (4) B P 層 E G a 、 A ℓ (- 、 N(0 \le x \le 1)層のヘテロ接合を<u>有すること</u>を特徴とする化合物半導体素子。
- (5) B P と G a x A β 、、、 N (0 f x f 1) の 短格子層を <u>4 f 5 で とを特徴とする化合物半導体素子。</u>
- (8) 前記G a A 1 1. N は関更鉛鉱型の結晶構造を有することを特徴とする 請求項4または5配載の化合物半準体素子。
- (?) $G \, n_x \, \Lambda \, \ell_y \, B_{1-x-y} \, N_x \, P_{1-z} \, (0 \le x, y, z \le 1)$ 混品層を用いて 様成されたことを物敵とする化合物半導体業子。
- (8) 前記G a 、 A1 , B_{1-x-}, N, P_{1-a} 院品層は関亜的敏型の結晶構造を有 することを特徴とする請求項7記載の化合物半導体素子。
- (9) × + y ~ z を満たすことを特徴とする欝求項<u>7または8</u>記載の化合物半導体素子。
- (10)平均組成式がG a、A ℓ , B 1... , N ℓ , P ℓ , ℓ 、 で表され、組成が $x+y\sim z$ 、 および $a\le 0$ 、 8 を満たして<u>かつ、</u> G a 、A ℓ ℓ 。 N ℓ B P の 倒格子層または混晶層も有することを特徴とする化合物半導体素子。
- (11)前配G2。Aຢ:・、Nは関東射鉱型の結晶構造を有することを特徴とする 越来項10回載の化合物半導体業子。
- (13)前記超格子層または混晶層は、苯板上に、平均組成を変化させた
- GB。A纟 1-3 NとBPの紐格子磨もしくはGaxA纟。B 1-x-ッ N.P 1-x が交互に積層された多層精造またはBP層からなるパッファ磨を介して形成することを特象とする請求項10または11配数の化合物半導体素子。
- (13)前記超格子贈または混品層は、GaP、SiCまたはSi基板上に形成さ

れていることを特徴とする消求項<u>5、 7または10</u>のいずれかに記載の化合物半 導体素子。

(14)複数の反応管を備えた有機金属気相成長装置を用いて、必板を複数の反応管の間で移動させて、蒸放上にBP層とGa、As_{1-x} N (0≤x≤1) 層を順次成長させてヘテロ接合を形成する工程を有することを特徴とする化合物半導体業子の製造方法。

出额人代理人 弁理士 鈴江武彦